LAMINATE

Publication number: JP3065341 (A) 1991-03-20

Publication date:

TOKITA TAKU; INAGAKI HAJIME

Inventor(s): Applicant(s):

MITSUI PETROCHEMICAL IND

Classification:

C08J7/04; B32B7/04; B32B27/38; C04B41/71; C08G59/40; C08G59/68; C08J7/00; - international:

B32B7/04; B32B27/38; C04B41/60; C08G59/00; (IPC1-7): B32B7/04; B32B27/38;

C04B41/71; C08G59/40; C08G59/68; C08J7/04

- European:

Application number: JP19890202592 19890804 Priority number(s): JP19890202592 19890804

Abstract of **JP 3065341 (A)**

PURPOSE: To raise the adhesion between epoxy resin and a base layer by being a state in which a composition contained with epoxy resin, sulfonium salt, and cyclopentadienyl iron compound, acrylate, methacrylate and oligomer and organic peroxide is used as a primer layer. CONSTITUTION:It comprises a base layer, a primer layer provided on the base layer, and epoxy resin layer provided on the primer layer wherein a composition contained with epoxy resin, sulfonium salt, and cyclopentadieny iron compound, acrylate, methacrylate and oligomer and organic peroxide is used as the primer layer. As the epoxy layer contained in the primer layer, glycidyl ether epoxy resin of polyphenol compound, glycidyl ether epoxy resin, glycidyl ether epoxy resin of polyatomic alcohol and the like are used. Whereby a laminate can be obtained which is formed with a primer having excellent adhesion between the epoxy resin layer and base layer.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19 日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-65341

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	43 公開	平成3年(1991)3月20日
ontit. Ci.		11.11年至日 1	9 2 0 13	1 /2001 / (1001) 0 / (1001)
B 32 B 27/38		7016—4F		
7/04		6804-4F		
C 04 B 41/71		6359—4 G		
C 08 G 59/40	NKF	8416—4 J		
59/68	NKM	8416—4 J		
C 08 J 7/04	Е	7446 - 4F		
.,		宋本 語式	大語 表	青求項の数 3 (全8頁)

匈発明の名称 積層体

②特 願 平1-202592

②出 願 平1(1989)8月4日

⑩発 明 者 時 田 卓 山口県玖珂郡和木町和木6丁目1番2号 三井石油化学工

業株式会社内

⑩発明者稲垣始山口県玖珂郡和木町和木6丁目1番2号三井石油化学工

業株式会社内

①出 願 人 三井石油化学工業株式 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

個代 理 人 弁理士 鈴木 俊一郎

明細

1. 発明の名称

積 層 体

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 基層と、該基層上に設けられたプライマー層と、該プライマー層上に設けられたエポキシ樹脂層とからなる積層体において、前記プライマー層として、下記成分(A)~(D)を含有する組成物が用いられていることを特徴とする積層体:
 - (A)エポキシ樹脂
 - (B) スルホニウム塩およびシクロペンタジエニル鉄化合物よりなる群から選ばれる化合物
 - (C) アクリレート、メタアクリレートおよび それらのオリゴマーよりなる群から選ばれ る化合物 および
 - (D) 有機過酸化物。
- 2) 前記基層が、コンクリート、金属、プラスチックまたはガラスである請求項第1項に記載の

積層体。

3) 前記エポキシ樹脂層は、カルボキシル基、酸無水物基およびこれらのエステルよりなる群から選ばれる基を有する液状変性ポリオレフィン(i)とエポキシ樹脂(ii)と硬化剤(ii)とを含有するエポキシ樹脂組成物からなっていることを特徴とする請求項第1項または第2項に記載の積層体。3、発明の詳細な説明

発明の技術分野

本発明は積層体に関し、さらに詳しくは、基層と、該基層上に設けられたエポキシ樹脂を主成分とする組成物からなるプライマー層と、さらにこのプライマー層上に設けられたエポキシ樹脂層とからなり、優れた各層間の接着性を有する積層体に関する。

発明の技術的背景ならびにその問題点

エポキシ樹脂は、一般に、接着性、可撓性、耐 衝撃性、耐水性、耐薬品性、防錆性、耐薬品性な どの特性に優れている。このようなエポキシ樹脂 の優れた特性を活かして、エポキシ樹脂は、電気 機器材料、塗料、接着剤、土木建築材料、複合材料などの用途に広く用いられている。

しかしながら、このように優れた特性を有する エポキシ樹脂層と基材とを積層しようとすると、 基材の材質等によっては、基材とのエポキシ樹脂 層との接着力が必ずしも十分でないという問題点 があった。

このような問題点を解決するため、基層上にプライマー層を設け、このプライマー層上に上記したエポキシ樹脂層を設けることによって、エポキシ樹脂層と基層との接着性を高める方法が考えられる。

このようなプライマー層には、一般に次のよう な特性が求められる。

(イ) 基層およびエポキシ樹脂層の両者に対し、 強固な接着力を有すること。

(ロ)基層およびエポキシ樹脂層の両者に対し、化学的に悪影響を与える成分などを含まないこと。(ハ)比較的短時間で基層上にブライマー層を設けることができ、作業の迅速化が図れること。

けられたエポキシ樹脂層とからなり、前記プライ マー層として、

(A) エポキシ樹脂、

(B) スルホニウム塩およびシクロベンタジエニル鉄化合物よりなる群から選ばれる化合物、

(C) アクリレート、メタアクリレートおよび それらのオリゴマーよりなる群から選ばれ る化合物、

および

(D) 有機過酸化物、

を含有する組成物が用いられていることを特徴としている。

本発明では、積層体は上記のような特定の成分からなる硬化初期接着性、速硬化性、耐水性、耐湿接着性などに優れたプライマー層を有しているので、エポキシ樹脂層と基層とは優れた接着性を有している。

発明の具体的説明

以下、本発明に係る積層体について具体的に説

(二) プライマー層がエポキシ樹脂層と同様に、耐湿接着性などにも優れていること。

そこで、本発明者らは、上記観点に着目しつつ、 鋭意を行なったところ、基層とエポキシ樹脂 層との双方に対する接着性に優れ、しかも、上記 したエポキシ樹脂の有する優れた諸特性を生活 発揮させ得るような特定のプライマー層を基層と エポキシ樹脂層との間に設けることを見出し、本 発明を完成させるに至った。

発明の目的

本発明は、上記のような従来技術に伴う問題点を解決しようとするものであって、エポキシ樹脂 を経過との間に優れた接着性を付与でき、しか も硬化初期接着性、速硬化性、耐水性、耐湿接着 性などに優れているようなプライマー層を育する 積層体を提供することを目的とする。

発明の概要

本発明に係る積層体は、基層と、該基層上に設けられたプライマー層と、該プライマー層上に設

明する。

本発明に係る積層体は、基層と、該基層上に設けられたプライマー層と、該プライマー層上に設けられたエポキシ樹脂層とからなり、前記プライマー層として、

(A) エポキシ樹脂、

- (C) アクリレート、メタアクリレートおよび それらのオリゴマーよりなる群から選ばれ る化合物、

および

(D) 有機過酸化物、

からなる組成物が用いられているが、以下にまず ブライマー層について説明する。

プライマー層に含有されるエポキシ樹脂 (A) としては、たとえば1分子中に2個以上のエポキ シ基を含有する化合物が好ましく、たとえば脂肪 族あるいは脂環式のエポキシ化合物が特に好まし LY o

このようなエポキシ樹脂(A)しては、具体的 には、ビスフェノールA、ビスフェノールF、 1,1,2,2-テトラキス(4'-ヒドロキシフェニル) エ タンなどのポリフェノール類化合物のグリシジル エーテル系エポキシ樹脂;カテコール、レゾルシ ン、ヒドロキノン、フロログルシンなどの多価 フェノール類のグリシジルエーテル系エポキシ樹 脂:エチレングリコール、プタンジオール、グリ セロール、エリスリトール、ポリオキシアルキレ ングリコールなどの多価アルコール類のグリシジ ルエーテル系エポキシ樹脂;ノポラック型エポキ シ樹脂; ピニルシクロヘキセンジオキシド、リモ ネンジオキシド、ジシクロペンタジエンジオキシ ドなどの環状脂肪族系エポキシ樹脂;フタル酸、 シクロヘキサン-1,2- ジカルボン酸などのポリカ ルポン酸のエステル縮合物のポリグリシジルエス テル系エポキシ樹脂;ポリグリシジルアミン系エ ボキシ樹脂などが用いられる。これらのエポキシ 樹脂のうちでは、ポリフェノール類化合物のグリ

$$\left(\left(\operatorname{CH}_{3} \left(\bigcirc \right) \right)_{3}^{\oplus} \operatorname{SA}_{\mathbf{s}^{F} 6} \ominus \left(\operatorname{CH}_{3} \left(\bigcirc \right) \right)_{3}^{\oplus} \operatorname{SBF}_{4} \ominus \right) \qquad \text{\sharp \sharp \sharp \emptyset}$$

トリ-(4-メトキシフェニル) スルホニウム塩

$$\left(\begin{array}{c} \bigoplus \\ \left(CH_{3}O \bigcirc \right) \xrightarrow{3} SA_{5}F_{6} \bigcirc \left(CH_{3}O \bigcirc \right) \xrightarrow{3} SBF_{4} \bigcirc \right) \quad \text{if if } h$$

用いられる。

またシクロペンタジエニル鉄化合物とと含有タジスクロペンタジエニル基を含タッピーのシクロペンタジエニルを含タッピーのシクロックロックロックロックロックロックロックロックロックロックロックジェニル鉄化合物がはよりロックロックジェニル鉄化合物が特に好ましい。

シジルエーテル系エポキシ樹脂またはノボラック型エポキシ樹脂が好ましく、またピスフェノール Aまたはピスフェノールドのグリシジルエーテル 系エポキシ樹脂がさらに好ましく、なかでもピス フェノールAのグリシジルエーテル系エポキシ樹 脂が特に好ましい。

またプライマー層には、スルホニウム塩またはシクロペンタジエニル鉄化合物(B)が含有される。

このようなスルホニウム塩としては、トリア リールスルホニウム塩が好ましく、トリフェニル スルホニウム塩が特に好ましい。このスルホニウ ム塩のアニオンとしては、たとえばAsF₆ ⁻ あ るいはBF₄ ⁻ 等が好ましい。

このようなスルホニウム塩としては、具体的には、トリフェニルスルホニウム塩

$$\left(\left(\bigcirc \right) \right)_{3} \stackrel{\oplus}{\operatorname{SA}_{s}}_{6} \stackrel{\ominus}{\operatorname{F}}_{6} \left(\bigcirc \right)_{3} \stackrel{\oplus}{\operatorname{SBF}}_{4} \stackrel{\ominus}{\operatorname{O}} \right)$$

トリー(4-メチルフェニル) スルホニウム塩

Fe²
$$\oplus$$
 : PCl₅ \ominus

CH $\stackrel{\text{CH}_3}{\underset{\text{CH}_3}{\leftarrow}}$

このようなスルホニウム塩およびシクロベンタジエニル鉄化合物は、それぞれ単独で使用することもできるが、また両者を併用することもできる。 プライマー層に含有される(C)成分は、アクリート、メタアクリレートおよびそれらのオリゴマーよりなる群から選ばれる。

このようなアクリレートおよびメタアクリレートとしては、ヒドロキシ化合物またはジ以上タアクリル酸またはメタウリル酸またはメタウリル酸とのエステルが用いられる。このようなエステルとしては、たとえば、炭素数1~20の2価の脂環アルコール、炭素数1~20の2価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アルカール、炭素数1~203価の脂肪族アルコール、炭素数1~203価の脂肪族アカール、炭素数1~203価の脂肪族アカール、炭素数1~203価の脂肪族アカール、炭素数1~203価の脂肪族アカール、炭素数1~203種類

水酸基末端のポリエステル等のヒドロキシ化合物と、アクリル酸またはメタアクリル酸とのエステルが挙げられる。

このようなエステルとしては、具体的には、以下のような化合物が用いられる。

メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルメタアクリレート、プチルメタクリレート;シクロペキシルアクリレート、ノルボニルアクリレート、ジシクロペンタニルアクリレート、ジシクロペンテニルアクリレート、イソボロニルアクリレート、シクロヘキシルメタアクリレート、ド記に示すヘキサシクロ[6.6.1.1 3.6 ,110.13 ,02.7 ,09.14] ヘブタデシル-4- アクリレート

12- $\cancel{3}$ $\cancel{5}$ $\cancel{10}$ $\cancel{10}$

11.12-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.1 ^{2.5},1^{7.10}] ドデシル-3- アクリレート、 下記に示すテトラシクロ [4.4.0.1 ^{2.5},1^{7.10}] ドデシル-3- アクリレート

$$\begin{pmatrix}
CH_{2}=C & \xrightarrow{H} & & & \\
CH_{2}=C & \xrightarrow{G} & & \\
CH_{2}=C & \xrightarrow{G} & & \\
CH_{2$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 = C \\
C - O \\
0
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
1 & 3 & 2 & 18 & 17 & 16 \\
C - O & 5 & 3 & 2 & 18 & 17 & 16 \\
0 & 7 & 8 & 9 & 10 & 11 & 12 & 13 & 14
\end{pmatrix}$$

15- メチルオクタシクロ $\begin{bmatrix} 8 & 8 & 1 \\ 2 & 9 \\ 11 & 11$

2.7-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.1 ^{2.5} ,1^{7.10}] ドテシル-3- アクリレート、

ロヘキシル、ステアリル、プロモまたはフルオロ である)、

2.7-ジメチルテトラシクロ[4.4.0.1^{2.5},1^{7.10}] ドデシル-3- メタクリレート、

2.10- ジメチルテトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]

ドデシル-3- メタクリレート、

11.12-ジメチルテトラシクロ[4.4.0.1^{2.5} ,1^{7.10}] ドデシル-3- メタクリレート、

テトラシクロ[4.4.0.1^{2.5} .1^{7.10}] ドデシル-3-メタクリレート、

9-置換テトラシクロ[4,4,0,1^{2.5},1^{7.10}] ドデシル-3- アクリレート(式中 9 位の置換基は、メチル、エチル、プロピル、イソプチル、ヘキシル、シクロヘキシル、ステアリル、プロモまたはフルオロである)、

8-置換テトラシクロ[4,4,0,1^{2.5},1^{7.10}] ドデシルー3- メタクリレート(式中8位の置換基は、メチル、エチル、プロピル、イソブチル、ヘキシル、シクロヘキシル、ステアリル、ブロモまたはフルオロである)、8,9-ジ置換テトラシクロ[4,4,0,1]^{2.5},1^{7.10}] ドデシルー3- メタクリレート(式中8位、9位の置換基は、メチル、エチル、プロピル、イソブチル、ヘキシル、シクロヘキシル、ステリル、プロモまたはフルオロである)、

下記式 (I)

備重合して製造されたオリゴマーとして用いるこ ジクロルベンゾイルペルオキシド、クメンハイド ともできる。 ロベルオキシド、ジクミルベルオキシド、ジ-ter

上記のような成分(C)のうち、プライマー層 に含有される(C)成分としては、アクリル酸ま たはメタアクリル酸のアルキルエステル、上記式 (I) の 化 合 物 お よ び 上 記 式 (Ⅱ) で 示 さ れ る 化 合物の混合物が好ましい。また(C)成分として は、前述したアクリレートおよびメタクリレート のアルキルエステル部位に、カルポキシル基、水 酸基、エポキシ基を有するモノマーあるいはこれ らのオリゴマーを付加して得られる化合物が好ま しい。さらに、メタクリロキシエチルホスフェー ト、ビスメタクリロキシエチルホスフェート、ジ フェニル-2-(メタ) アクリロイロキシエチルホス フェートのようなリン酸塩含有(メタ)アクリ レートを付加することもプライマー層とエポキシ 樹脂層あるいは基層との密着性を高める上で好ま しい。

プライマー層に含有される有機過酸化物 (D) としては、具体的には、ベンゾイルペルオキシド、 $A \leftarrow M - N \rightarrow M - A \qquad \cdots \quad (I)$

(式中、Aはアクリル酸残基であり、Mは二価の脂肪族または脂環式アルコール残基であり、Nは二塩基酸の残基であり、そしてnは正の数である)で表わされる両末端をアクリル酸で封鎖したポリエステル、

下記式(Ⅱ)

(式中、Aの定義は上記に同じであり、Xは三価以上の多価の脂肪族または脂環族のアルコール残基であり、Nは二価以上の多塩基酸であり、そしてmは正の数である)で表わされる両末端および鎖中の水酸基をアクリル酸で封鎖したポリエステル。

これらのアクリレートまたはメタアクリレート のうちの一部の化合物は、特開昭 6 1 - 1 3 6 5 2 9 号公報に開示されている。

またこれらのアクリレートまたはメタアクリ レートはさらに、それ自体公知の方法に従って予

ジクロルベンソイルベルオキシド、クメンハイドロベルオキシド、ジクミルベルオキシド、ジーtertーブチルベルオキシド、2,5-ジメチル-2,5-ジ
(ベルオキシドベンソエート) ヘキシン-3、1,4-ピス(tertーブチルベルオキシイソプロピル) ベンゼン、ラウロイルベルオキシド、tertーブチルベルアセテート、2,5-ジメチル-2,5-ジ(tertーブチルベルオキシ) ヘキシン-3、2,5-ジメチル-2,5-ジ(tertーブチルベルオキシ) ヘキシン-3、2,5-ジメチル・2,5-ジ(tertーブチルベルオキシ) ヘキサン、tertーブチルベルベンソエート、tertーブチルベルイソブチレート、tertーブチルベルーsec-オクトエート、tertーブチルベルピバレート、クミルベルピバレート、tertーブチルベルジエチルアセテートなどが用いられる。

これらのうちでは、ジクミルベルオキシド、ジーtert-ブチルベルオキシド、2.5-ジメチル-2.5-ジ(tert- ブチルベルオキシ) ヘキシン-3、2.5-ジメチル-2.5-ジ(tert- ブチルベルオキシ) ヘキシン-3、2.5-ジメチル-2.5-ジ(tert- ブチルベルオキシ) ヘキサン、1.4-ビス(tert- ブチルベルオキシイソ

プロピル) ベンゼンなどのジアルキルベルオキシドが好ましい。

本発明でブライマー層として用いられる組成物では、(B)成分は(A)成分100重量部に対して0.5~5重量部好ましくは1~4重量部の量で用いられ、(C)成分は(A)成分100重量部に対して5~35重量部好ましくは10~25重量部の量で用いられ、(D)成分は(A)成分100重量部に対して0.5~7重量部好ましくは1~5重量部の量で用いられる。

本発明に係る積層体において、プライマー層体において、プライマー開始は、必ずしも光重を硬化は、必ずしも光重を硬化が、プライマルルが、アライマルが、アライマルが、アラムを変をしている場合には、組成のようなが、大きを引きないのでは、大き型化合物などのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種をのような公知の種を見います。

p-ニトロアニリン、1.3.5-トリニトロベンゼン、 p-ニトロジフェニルなどのニトロ化合物; n-ブチ ルアミン、ジ-n- プチルアミン、トリエチルアミ ン、ジエチルアミノエチルメタクリレート、p--ニ トロアニリン、N-アセチル-4- ニトロ-1- ナフチ ルアミンなどのアミノ化合物;フェノール、戸ニ トロフェノール、2・4-ジニトロフェノール、 2.4.6-トリニトロフェノールなどのフェノール化 合物:ベンズアルデヒド、9-アントラアルデヒド、 アセトフェノン、ベンソフェノン、ジベンザルア セトン、ベンジル、p,p'- ジアミノベンソフェノ ン、p,p'- テトラメチルジアミノベンソフェノン などのケトン類;アントラキノン、1.2-ベンソア ントラキノン、ベンソキノン、1,2-ナフトキノン、 1.4-ナフトキノンなどのキノン類;アントロン、 1,9-ベンソアントロン、6-フェニル-1,9- ベンソ アントロン、3-フェニル-1.9- ベンソアントロン、 2-ケト-3- アザ-1,9- ベンソアントロン、3-メチ ル-1.3- ジアザ-1.9- ベンソアントロンなどのア ントロン類などが用いられる。

始助剤を用いることができる。このなインルンスチルのには、具体に、インカーカーのである。これがアインステルでは、ステークのである。これがアインステルでは、ステークのでは、ステークのでは、ステークを表を表している。これが、ステークを表を表している。これが、ステークを表しいでは、ステークを表している。これが、ステークを表している。これが、ステークを表している。これが、ステークを表している。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しいる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。これが、ステークを表しる。このでは、ステー

またプライマー層として用いられる組成物には、必要に応じて、増感剤を含有させることができる。 このような増感剤としては、具体的には、アントラセン、ナフタレン、クリセン、フェナントレンなどの炭化水素系化合物;p-ジニトロベンゼン、

またプライマー層として用いられる組成物に、 必要に応じて溶媒を加えることもできる。

このように該組成物に溶媒を加えることにより、 基層上に該組成物を容易に塗布することができる。 該組成物に加える溶媒としては、有機溶媒なら全 て用いることができる。このような溶媒は、通常、 該組成物中に10~99. 5重量%、好ましくは 50~90重量%の量で用いられる。

上記組成物には、さらに反応性希釈剤、増粘剂。 ダレ防止剤、保存安定剤、可塑剤等通常の接着剤 に配合され得る成分を配合することができる。

本発明に係る積層体のエポキシ樹脂層には、従来通常知られているようなエポキシ樹脂組成物を用いることもできるが、下記のようなエポキシ樹脂組成物(Y)が好ましく、さらに好ましくはエポキシ樹脂組成物(Z)が用いられる。

(Y)カルボキシル基、酸無水物基およびこれらのエステルよりなる群から選ばれる基を有する液状変性ポリオレフィン(i)とエボキシ樹脂(ii)と硬化剤(iii)とを含有するエボ

キシ樹脂組成物。

- (Z) 上記エポキシ樹脂組成物(Y) におて、 チャーカン はまり オック 2 0 の a オック が 3 ~ 2 0 の a オック が 3 ~ 2 0 の a ガック が 3 ~ 1 0 の a ガック が 3 ~ 1 0 の な カック が おおお から 選ばれる かって ス 砂 部 不 的 不 ス ア 酸 は れる から 選ばれる かって ス から 選ばれる かって から が グラフト 共重合 は 分が グラフト 共重合体であって、
 - ①該エチレン系ランダム共重合体のエチレン成分が、30~75モル%およびα-オレフィン成分が25~70モル%の範囲にあること、
 - ②該不飽和カルボン酸誘導体成分のグラフト割合が該エチレン系ランダム共重合体の100 重量部に対して、0.2~50重量部の範囲にあること、および
 - ③該エチレン系ランダム共重合体の135℃の デカリン中で測定した極限粘度[ヵ]が、

本発明に係る積層体において、各層の厚さは用いられる基材の種類等によっても異なるが、通常、プライマー層の厚さは1~20μmであり、エポキシ樹脂層の厚さは10~80μmである。なお、基層の厚さは特に限定されない。

0.01~0.3 dl/gの範囲にあり、かつゲルパーミエイションクロマトグラフィーによって測定した分子量分布(Mv/Mn)が4以下であること

によって特徴づけられるエチレン系ランダム共重 合体を用いるエポキシ樹脂組成物。

このようなエポキシ樹脂組成物には、必要に応じて充填剤、顔料、安定剤、硬化促進剤、揺変剤、流れ調整剤などを配合することができる。

このようなエポキシ樹脂組成物は、たとえば、カルボキシル基、酸無水物基およびこれらのエステルよりなる群から選ばれる基を有する液状変性ポリオレフィン(i)とエポキシ樹脂(i)をを加熱下に混練して(i)100重量部に対する(i)の未反応量を1重量部以下とし、その後便化剤(ii)の硬化温度以下の温度で該硬化剤(ii)を配合することにより製造される。

本発明に係る積層体の基層には、種々の材料を 用いることができ、たとえば、コンクリート、金 属、プラスチック、ガラスなどが用いられる。

このようにして得られた積層体において、ブライマー層は、基層およびエポキシ樹脂層に対する接着性に優れており、このブライマー層を介して基層とエポキシ樹脂層との接着性を強化することができる。

なお、基層が金属の場合には、このプライマー 層は金属層の防食性を強化する働きも有する。また、基層が木材の場合には、木材表面の導管の目 を埋めて基層に平坦性を与える働きも有する。 発明の効果

本発明に係る積層体は、基層と、該基層上に設けられたプライマー層と、該プライマー層上に設けられたエポキシ樹脂層とからなり、前記プライマー層として、

- (A) エポキシ樹脂、
- (B) スルホニウム塩およびシクロペンタジエニル鉄化合物よりなる群から選ばれる化合物、
- (C) アクリレート、メタアクリレートおよびそれらのオリゴマーよりなる群から選ばれ

る化合物、

および

(D) 有機過酸化物、

を含有する組成物が用いられていることを特徴と している。

本発明では、積層体は上記のような特定の成分からなる硬化初期接着性、速硬化性、耐水性、耐湿接着性などに優れたプライマー層を有しているので、エポキシ樹脂層と基層とは優れた接着性を有している。

「実施例]

以下、本発明の実施例について説明する。実施例中の評価項目は下記方法に従って行なった。
①ゴバン目剥離テスト

JIS K-5400のゴバン目試験に準じてゴバン目を 作成した後に、セロハンテープをゴバン目上には り付けた後、素速やく90度方向に引張って剥離

させ、ゴバン目100個の内何個が付着していた

かで示す。

オキシド(化薬ヌーリー社製、70%品)3.1 重量部を添加した活性エネルギー光線硬化型組成物をトルエンに10重量部溶解したプライマー層用溶液(a)を調製した。

比較例1

②剥離強度

整膜を1cm幅にカッター刃で基材に刃が届くまで切り、端を剥離させたあと、その剥離した整膜と基材とを引張り試験器を用いて、50mm/minの速度で180度剥離テストを行ない評価する。

40℃の純水中に試験片を240時間浸漬した 後に、ゴバン目剥離テストを行なった。

実施例1

ビスフェノールA型エポキシ樹脂(三井石油化学工業 蝌製、EPOMIKR-140、商標)を80重量部、およびアクリルモノマーおよびオリゴマー(東亜合成化学工業 蝌製、アロニックス、M-5700、M-6100、M-6300、M-8030、商標)を、M-5700、M-6100、M-6300およびM-8030について、それぞれ7重量部、5重量部、3重量部および5重量部配合した配合物100重量部に対し、シクロペンタジエニルイソプロピルフェニル鉄(Ⅱ)塩(チバ・ガイギー社製)2重量部、アセトラセン、(和光純薬製)0.25重量部、クメンハイドロペル

実施例1においてブライマーを用いない以外は 同様にして試験片を作製し、塗膜の物性を測定し た。結果を表1に示す。

表 1

a h (1) de les grandes productions de la company de la compa	実施例1	比較例1
基材		
(銘柄)	ポリプロ J-640*	ポリプロ J-640 [*]
(成形方法)	射出成形	射出成形
(洗浄方法)	ホワイトガソリン拭き	ホワイトガソリン拭き
塗膜物性		
ゴバン目剥離テスト	100/100	31/100
剥離強度 (g/cm)	750	170
耐水性ゴバン目テスト	100/100	0/100

* 三井石油化学工業㈱製 商品名

代理人 弁理士 鈴木 俊一郎